English Abstract As Published in the European Patent Office

Abstract of JP 11299901 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To facilitate the reconstruction of normal blood vessel wall tissue and improve the anti-thrombogenic property by covering the wall surface of a tubular member with a thin film flexible polymer film having a number of fine pores in a lumen internal implantation piece applied to the coronary arteries operation. SOLUTION: A metallic stent body (tubular member) 10 has a diameter of 4 mm, a length of 2 mm and a thickness of 0.2 mm, for example, prior to extension, and when it is extended, the diameter is changed to 8 mm, for example. The whole circumference of the wall surface constituting such a stent body 10 is covered with a thin film segmented polyurethane polymer film 19. At this time, since the stent body 10 has a number of cavity parts, the stent body and the cavity part can be effectively covered with the polymer film 19.; The polymer film 19 has pluralities of fine pores, and the fine pores are formed particularly into a diameter of 50-500 &mu m by computer controlling excimer laser, etc.

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特期平11-299901

(43)公開日 平成11年(1999)11月2日

(51) Int.Cl. ⁶		赣州記号	FΙ		
A 6 1 M	29/02		$\Lambda61M$	29/02	
A 6 1 L	27/00		$\Lambda61L$	27/00	P
	33/00			33/00	Λ

審査請求 未請求 請求項の数14 FD (全 9 頁)

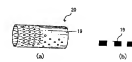
(21)出願番号	特願平10-121686	(71)出願人	593028621
			ジョンソン・エンド・ジョンソン メディ
(22) 占顧日	平成10年(1998) 4月16日		カル株式会社
			東京都江東区東陽6丁目3番2号
		(72)発明者	松田 武久
			大阪府箕面市栗生外院 1-16 A501
		(72)発明者	中山 泰秀
			大阪府箕面市如倉谷4-6-5-504
		(72)発明者	
		(1.472712	大阪府寝屋川市省島桜園町1-3-203
		(79) 紫阳安	トゥアー・キントーラーセン
		(170 369111	デンマーク・2840水ルテ・ソーレロードペ
			140
		(m t) (h mm t	· ·
		(74)代理人	弁理士 小田島 平吉 (外2名)

(54) 【発明の名称】 ステント及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】 人体組織に与える悪影響を防ぐ。

【解決手段】 第1%部及び第2端部と該約1端階と該 第2端部との間に配置されている壁表面とを有する管状 部材を具備し、該管状部材はこの管状部材を管腔を有す る身体過路内への管理的配置を可能にする第1の直径と 該管状部材の内間から半径外間に広げる力を加えること によって決定される拡張した場での直径とを有する金属 製ステント本体において、複数の微細孔が穿孔された薄 膜の柔軟性ポリマーフィルムで該壁表面が被觀されてい る。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 第1端部及ぐ第2端部と該許1端部と該 第2端部との間に配置されている壁表面とを有する管状 部材を具備し、該管状部材はこの管状部材を管膜を有す る身体。週路内への管轄中配置を可能にする第1の直径と 該管状部材の内間から半径外側に広げる力を加えること によって決定される拡張した第2の直径とを有するステ ント本体において、複数の規制孔が穿孔された溥服の柔 軟性がリマーフィルムで該較表面が被膜されたことを特 後とするステント。

【請求項2】 該微細孔が、略均一な間隔をおいて配置 されている請求項1のステント。

【請求項3】 前記壁表面は金属製の複数の交差する細 長い部材からなることを特徴とする請求項1または2の ステント。

【請求項4】 前記柔軟性ポリマーフィルムはセグメント化ポリウレタンポリマーフィルムであることを特徴とする請求項1~3のいずれか1のステント。

【請求項5】 前記競組孔はエキシマレーザー又は炭酸 ガスレーザーをコンピューターでコントロールすること により50~500μmの間隔で5~500μmの直径 を有することを特散とする請求項1~3のいずれか1の ステント。

【請求項6】 前記セグメント化ポリウレタンポリマーフィルムは10~100μmの厚さを有することを特徴とする請求項1~3のいずれか1のステント。

【請求項7】 前記敞網孔が第几されたセグメント化ポ リウレタンポリマーフィルムが更に生体内分解性ポリマ ーによって固定化されたことを特徴とする請求項1~3 のいずれか1のステント。

【請求項8】 前記敞組孔が穿孔されたセグメント化ポ リウレタンボリマーフィルムをコーティングした生体内 分解性ポリマーに薬物を含有されたことを特徴とする請 求項7のステント。

【請求項9】 前記生体内分解性ボリマーに含有された 薬物がヘパリン、トルジン、アルガトロバンから選ばれ たものであることを特徴とする請求項8に記載するステ ント。

【請求項10】 カバーストリップ用マンドリルをポリ マー溶液に含浸した後乾燥し、

マー溶液に含浸した後乾燥し、 該マンドリルを抜き去ることにより薄膜のカバーストリ

ップを作成し、

該カバーストリップ内に気体を送り該カバーストリップ が十分に開いた状態でステントを装着したステント用マ ンドリルを該カバーストリップ内に挿入し、

気体の送風を止めることにより該カバーストリップが収縮してステントの外周部に塗着され、ステント部分の該 カバーストリップを切り取りポリマーフィルムのカバー ストリップにより被膜をれたステントを製造し、

その後ステント用マンドリルからステントを取り外す、

過程によりポリマーフィルムによりカバーされたステントを製造する方法。

【請求項11】 前記カバーストリップを作成した後 に、レーザーで略与一つ間隔に前組引を穿孔する過程を 更に設けたことを特徴とする請求項10のポリマーフィ ルムによりカバーされたステントを製造する方法。

【請求項12】 前記ポリマー溶液がセグメント化ポリ ウレタンボリマー溶液であることを特徴とする請求項9 または請求項11のポリマーフィルムによりカバーされ たステントを製造する方法。

【請求項13】 前記カパーストリップの直径はそれに より被膜されるステント本体の直径よりカサンに小さい ことによりステント本体の外周に密着して被膜されるこ とを特徴とする請求項10または11のポリマーフィル ムによりカゲーされたステントを製造する方法。

【請求項14】 前記カバーストリップの収縮が更に熱 融着の過程によりステント本体の外周部に密着して被膜 されることを特徴とする請求項10または11のポリマ フィルムによりカバーされたステントを製造する方 注

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本売明に近年外科手術、特に買動 脈手術に用いられる管腔内移植け(以下「ステント」と いう)に関する。詳細には、ステント本体の外層を柔軟 性を有するポリマーフィルムでカバーされたステント及 びそのポリマーフィルムによりカバーされたステントを 製造する方法に関する。更には、該ポリマーフィルムに 薬物のような化学物質を含有させ治療部位に治療薬を放 出させる、いわゆる「ドラッグデリバリー」にステント を用いる技術に関する。

[0002]

【従来の技術】従来虚曲性心疾患の治療は経及接管的短動脈形成術(PTCA)、つまりバルーンカテーテルを 動脈形成術(PTCA)、つまりバルーンカテーテルを 血管内の管整を適し例えば疾溶位に適び、その徐バル ーンを生理疾域本のような液体により拡張させて治療す る方法が一般的であった。しかしこの方法では、急性期 の短射索やPCA 結合部の可度の禁辱(いた) 参加を まために、ステントと呼ばれる管腔内移植片が開発され あ近台激に実用化され背及している。最近のデータによ るとバルーンカテーテルによる手術の40%近くはすで にステントを使用した手術に置き変わってきていること を示していること

【0003】ステント本は土血管等や管腔的を通って運 ばれ管轄の治療務位でその直径を妨張することにより、 内側からの作用によって支持する管腔が移植下ぐある。 現在は主に上速した短動脈手術に多く使われているため にここでは短動脈手術を主体に説明するのの、ステン しは大心管、厚管、卵管、大動脈槍、未精動脈、腎動 脈、頸動脈、脳血管等人体の他の管腔部位にも用いるこ とができる。特に本発明を理解するためには、ステント の利用分野が益々広がることと、将来ステントは多くの 手術で用いられること、脳外科の分野での利用にともな い極細ステントの重要性が高まることが予想される。 【0004】ステント本体には、自己拡張型のものとバ ルーンカテーテルなどの手段により拡張する型とがある が、近年広く用いられているのはステントがバルーンカ テーテルに装着されバルーンカテーテルにより拡張され る型である「バルーン・エキスパンダブル・ステント」 といわれるものである。特公平4-6377号公報はD r、パルマッツが開発し現在「パルマッツーシャッツ」 の商標で販売されているバルーン・エキスパンダブル・ ステント本体を開示している。そこに示されるように、 ステント本体は第1端部及び第2端部と第1端部と第2 端部との間に配置されている壁表面とを有する管状部材 を旦備1. 該壁表面は複数の交差する細長い部材によっ て形成されていて、該管状部材の半径方向に収縮した第 1の状態でバルーンカテーテルに装着され管腔内を狭窄 部位に運ばれ、第2の伸長状態に拡張されたのちその部 位に留置されるように構成されている。このように実用 化されているステント本体は通常ステンレスなどの金属 でできた円筒管をレーザーエッチングすることにより製 造される。

【0005】ステントを用いた手術の普及によって再狭 電は飛躍的に防止することができるようになった。しか しながら一方、金属製ステント本体は体内において異物 であることから、ステント本体は大角と数型間内に発症す る。つまり金属ステント目体が血栓性を有することから。 血液に確されるとアルブミンやフェリノーゲンなどの 血液に頼されるとアルブミンやフェリノーゲンなどの 血液に頼されるとアルブミンやフェリノーゲンなどの 血液に頼されるとアルブミンやフェリノーゲンなどの 血液に頼されるとアルブミンやフェリノーゲンなどの 自然を担したれも再狭空のひとつの原因になっているとい う指摘もある。このかか、金属製ステント本体の表面を ヘパリンなどの抗凝固作用をもつ薬剤でコーティングし たり、ポリマーによりコーティングしたりスはステント 自体をポリマーで作ること等が数実されている

[0006]

【従来技術の原題点】 結開平 アー240 7 2 号公報は辺 州化エチレン 樹脂多孔質体膜からなる被膜材がもうけら れているステントが提案されている。特間平8-224 29 7 号公報では高分子材料の平らなシートがコイル状 に巻かれているステントが提案されている。更には特開 平9-17346 7 号公報では膨弱ボリテトラフルオロ エチレンで被膜したステントが示されている。しかしな がら、これらの発展ステントの天面を植血性をの低いポ リマー樹脂で覆うという概念は示されたもののいまだに 商品化されたものはなかった。その理由は、ステント本 体を完全化厚ってしまうと補限の内板化が開発され逆に 単に多孔質樹脂を用いても細胞が入り込むことはできる ものの内障の肥厚(平滑筋細胞の渦増殖)が進みすぎて 再狭窄が起きてしまったことにある。特開平6-868 27号公報は牛体吸収性ポリマー繊維で作られることに よって再狭窄の防止を目的としたステントが提案されて いる。これらの先行技術では上述したステントの特徴で ある、管状部材の半径方向に収縮した第1の状態でバル ーンカテーテルに装着され管腔内を狭窄部位に運ばれ、 第2の伸長状態に拡張されたのちその部位に留置される 点が十分に考慮されていない。つまり特開平7-240 72号公報で示される四弗化エチレン樹脂多孔質体膜か らなる被膜層では、伸縮性がないので第2の伸長状態に 拡張された場合に被膜層が破けてしまった。特開平8-224297号公報で示されるコイル状に巻かれている 高分子材料のシートでは、第2の伸長状態に拡張された 場合には巻かれていたコイル状のシートがほどけてしま うということがあった.

【0007】特開平8-196643号公根で示される 毎期では衛状が「一部材が多孔性であることを提案され ているものの、その多孔性のものを製造する方法として はボリマー展料に所定の哲係の固形粒子を混合して成形 した後、程子は循幹するがボリマーは溶解しない溶媒に 浸漬して固形粒子を除去する方法が適当であるとされて いる。しかしそのような方法では、多孔性の密度や恒程 の大きさ、きたに孔の位置などをコントロールできなか った。またいずれの先行技術を見ても、ボリマー機断で 機材れた金属ステントの製造方法を開示したものは見ら れなかった。

【0008】一方、薄膜のセグメント化ポリウレタンボ リマーフィルムに略均一の間隔で微細孔が穿孔された人 工血管を作り、良好な情患が得られた事が増出されてい る(Journal of Biomedical M aterials Research, Vol. 31, 27-33/Vol. 31, 235-242/Vol. 34, 361-370)、特に大きさの異なる強細犯が 努乳された人工血管をもかじ内皮細胞の増発をテスト した結果によると、微細孔を通して人工血管の反対側は でも内皮細胞の増殖することが確認された。しかしあく までこれらみし工血管はもかリレタンポリマーフィルム で作られたチューブ状の管腔であって、金属製ステント 本体にカバーされて管腔内に挿入される不発明とは目 り、構成が異なる。

[0009]

【発野が解決しようとする悪理】 本発押は上記したよう な従来の問題点を解決したポリマーフィルムにより覆わ なびステントを開発することにある。更に、そのような ボリマーフィルムに薬剤を合浸させ管路内で放出するこ とにある。好ましくは、ポリマーフィルムの表面に薬剤 を含浸させた剤のポリマー刷を固定化し、管路内で放出 することにある。更に、そのようなポリマーフィルムを 金属製ステントに量産的かつ経済的にコーティングする 製造方法を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】生体組織中、血管などの 内表面、つまり血液と接触する部分は内皮細胞と呼ばれ の出胞屋幅で対れている。この内皮細胞はその表面が聴 で覆われることと、内皮細胞目の外皮細胞はその表面が聴 で覆われることと、内皮細胞目体がプロスタグランジンのような血小板の活性化を切える物質を分泌するため 、生体組織では血栓などが起きにくい、本発明の窓図 するところは、金属製ステントをできるだけ生体組織に 近いものにするために、金属製ステント本体の表面を 皮細胞で覆われ、正常血管壁組織の再構築が起こりやす い構造にすることにある。そうすることによって、表面 を覆った内皮細胞の特性によって抗血栓性を得、金属製 ステント本体の耐点を短限した金属製ステントが提供さ れる。

【0011】本発明格はこれらの問題点を解決すべく研 要した結果、特定のボリマーにコントロールされた方法 により所定の穴をもうけ、そのボリマーフィルムを金属 製ステント本体にコーティングすることにより、適度な 制配の内皮化を促進し血栓性を低下することができるこ とを見出した。つまり、第1 増高及び第2端路と診算1 増部と該第2増船との間に配置されている歴集両とを有 する管状部材を具備し、該管状部材はこの管状部材を管 腔を有する身体通路内への冷腔内配置や可能にする第1 の直径と減密状部材の内側から半径外側に広げる力を加 さることによって決定される地で するステント本体において、複数の微調孔が導孔された 電源のセグメント化ボリウレタンボリマーフィルムで該 健養面が練型されたステントが場供きれる。

【0012】本発明で使用されるステント本体は好まし くは生体適合性のある金属が使用される。通常医療器具 に用いられる生体適合性のかる金属とは、ステンレス、 チタン、クンタル、アルミニウム、タングステン、ニチ ノールが例示される。その加工性からステンレスが耐き しい。具体的には「パレマッツ・シャッツ」の前種でジョンソン・エンド・ジョンソン メディカル株式会社から販売されているバルーン・エキスパンダブル・ステン 、ACS社の「MULTILLINK」ステント、クック社の「GR2」ステント、コーディス社の「コーディス」ステント、AVE社の「マイクロステントGF X」ステント、AVE社の「マイクロステントGF X」ステント、AVE社の「マイクロステントGF X」ステントをどどのようなステントでもより、

【0013】 厳細孔は、ランダムに配置されてもよい が、新ましくは、略均一の間隔で微細孔が穿孔される。 略均一の間隔で微細孔が穿孔されるというのは、間隔が 同一であるという意味ではなく、微細孔の間隔が刷倒さ れた方法ではは一定の間隔に配置されているという意味 である。逆って、略均一の期隔には一見するとランダム に配置されているように見える斜め状、円状、楕円状の 配置などもをまれる。微細孔というのは内皮細胞が出入 りできる大きさであればどのような大きさや形状でもよい、 哲ましくは、直径が5-500 mm、最も新ましく は20~100 mmの円形である。 楕円形、正方形、長 方形などの他の形状も含まれることは言うまでもない。 これらは拡張される前の状態でのことで、ステント本体 が変かし、一般では一般では一般では一般では 形成で野形、直径40 を表

【0014】 最相れを配置する際に重要なことは、皮膜 する素軟性ポリマーフイルムに対する積組孔の密度であ る、報度が高すぎるとポリマーフイルムの強度が低下する と内皮細胞の対策があっすぎ、深度が低すぎる と内皮細胞のステント内腺への増殖を十分に生じない。 この態度をコントロールすることは、暗与一の間隔で、 略号ーの大きさを有する酸和孔を配置することにより容 熱に行れる。東に間隔と大きさの酸和孔が設定できること から、あらかとか認計することにより、希望の密度の繊 組える層面することにより、希望の密度の繊 組える層面することにより、希望の密度の繊 組える層面することにより、希望の密度の繊 組える層面することにより、希望の密度の繊 組える層面することにより、希望の密度の繊 組える層面することにより、希望の密度の繊

【0015】 鋭網孔は、例えば、50~500μm、新ましくは、100~300μmの間隔で複数の直線上に配置される。これらの複数の直線は、ステントの戦線方向に所定の一定の角度間隔で配置された例えば10~50本の直線からなる。

【0016】ステントの柔軟性ポリマーフィルムとして 用いる材料としては特に限定するものではないが、柔軟 性の高い高分子エラストマーが好適であり、例えばポリ スチレン系、ポリオレフィン系、ポリエステル系、ポリ アミド系、シリコーン系、ウレタン系、フッツ勝暗系、 天然オム系などの各種エラストマー及びそれらの共重合 体またはそれらのポリマーアロイを用いる事ができる。 それらの中でも特に、柔軟性が高くて強度も強い、セグ メント化ポリウレタンが最愛さる。

【0017】本売明で用いられるセグメント化ポリウレ タンボリマーフィルムとは、ソフトセグメントとして素 軟なポリエーデル部分と、ハードセグメントとして素 環とウレア結合とが豊富を部分とを有し、このソフトセ グメントとハードセグメントが相分能して微知構造を作 っているものであるのが好ましい。このようなセグメント化ポリウレタンボリマーフィルんは十分を機続物性を 持っていると状に、抗血栓性にも優れている。つき 体適合性があり、しかもステントが第1の直径から第2 の直径に拡張した際にも破断することなく十分伸奨でき る。

【0018】また本発明はエキシマレーザー、販販ガス レーザー又は各種半導体レーザーをコンピューターでコ ントロール・制御することにより略均一の間間では無配 を穿孔する技術を提供する。本発明で用いるセグメント 化ポリウレタンポリマーフィルムは10~100kmの 厚さを有するものを用いることを提供する。好適には2 0~50km の厚きを有することが確ましい。 【0019】本発明で使われるステント本体は体内のあらゆる管腔内に運ばれ、留置されるためにそのステント自体の大きさは長さが40mmの長いものから、脳血管に送り込まれるような2~3mm程度の極めて小さいものまで考えられる。その小さいものは直径も0.5~1mm程度と極めて細いものである。従って、本発明で用いるセグメント化ポリウレタンボリマーフィルムは厚さが極めて滑いが確実は十分にあるという割付が要求すれる。また、このポリマーによってコーティングされたステントは影曲管のような場合である。また、このポリマーによってコーティングされたステントは影曲管のような場合を多けないような外に関いません。

【0020】更に本発明は、前記微細孔が穿孔されたセ グメント化ポリウレタンポリマーフィルムを生体内分解 性ポリマーによってコーティングすることを含む。更に 本発明は、前記微細孔が穿孔されたセグメント化ポリウ レタンボリマーフィルムをコーティングした生体内分解 性ポリマーに抗血小板剤、抗血栓剤、増殖阻止剤などの 治療薬を再狭窄や血栓症を防止するために含浸させるこ とができる。具体的には、ヘパリン、低分子量へパリ ン、ヒルジン、アルガトロバン、フォルマコリン、バビ プロスト、プロスタモリン、プロスタキリン同族体、デ キストラン、ローフェプローアルグクロロメチルケト ン、デイビリダモール、グリコプロテインの血小板膜レ セプタ抗体、組換え型ヒルジン、トロンビン抑制剤、脈 管ペプチン、脈管テンシン転換酵素抑制剤、ステロイ ド、繊維芽細胞成長因子アンタゴニスト、フィッシュオ イル、オメガ3一脂肪酸、ヒスタミン、アンタゴニス ト、HMG-CoAリダクテース抑制剤、セラミン、セ ロトニン阻止抗体、チオプロテイース抑制剤、トリマゾ ールビリデイミン、インターフェロン、等の薬物が挙げ られるが、これらに限定されるべきではない。

【0021】更に本発明は、前記減報孔が穿孔されたセ グメント化ポリウレタンポリマーフィルムは、人体内の 地が空血雲内での移動をスムースにするために、外表面 を潤滑性ポリマーによってコーティングされてもよい。 そのような潤滑性ポリマーとして、ポリエチレングリコ ール、ポリアクリルアミド、ポリビニルピロリドンなど がおげられる

【00221一方、本徳明はボリマーフィルムによりカ 小一されたステントを商業的に製造する方法を提供す る。つまり、カバーストリップ用マンドリルをボリマー 溶液に含浸した後乾燥し、該マンドリルを挟き去りこと により調膜のカバーストリップを作成し、該かバースト リップ内に気体を送り該カバーストリップが十分に聞い た状態でステントを装着したステント用マンドリルを該 カバーストリップ内に押入し、気体の送風を止めること により該カバーストリップが収縮してステントの外周部 に密着され、ステント部分の該カバーストリップを切り 取りポリマーフィルムのカバーストリップにより被膜されたステントを製造し、その後ステント用マンドリルか らステントを取り外す、一連の過程によりポリマーフィ ルムによりカバーされたステントを製造する方法を示 オ

【0023】更に木発明は、前記カバーストリッアを作成した後に、レーザーで鳴り一の間隔に厳細几を穿孔する過程を更に設けた製造方法を提供する、本等明は、カバーストリップ用マンドリルの表面にあらかじめ微細な突起をもうけることにより、マンドリルを伏き去りことはより薄膜のバーストリップを作成すると同時に、散離れが奪引をなる過程を更に設けた製造方法を提供する。本莞明は、前記ポリマー溶液がジオキサン、テトラレドロプラン等の有機溶削がなるセグメントルだけウレタンポリマー溶液を用いる製造方法を含む、更に本発明は、前記カバーストリップの直径をそれにより被膜されるステントの直径よりガヤがに小さいもの生なることによる製造方法を含む。更に本発明は、前記カバーストリップの収縮が更に発展者の過程によりステント本体の外層部に業者とせる製造方法を含む。

[0024]

【実験例】図1は、本発明に用いられる金属製ステント

【0026】下記のとおりに、図1の金属ステント本体を構成する壁表面の外周全体に浮聴かる光大い化ポリウルランポリマーフィルへご整度表面が発腹される。 属製ステント本体は多数の空跡部分が設けられており、ポリマーフィルムは金属製ステント本体とその空隙部分を砂酸する。

から第2の直径に直径が変化する。本実施例では4mm

から8mmに200%拡張した。

【0027】満腰のセグメント化ポリウンキツンポンマーフィルムはテトラハイドロフランとジャンの混合溶液(Capdiomat (施票) SPU:セグメント化ポリウレクン (Kontoron Cardiovas cularInc. 製)の10重要溶液にガラスのマンドリルを含浸させた後空命して、厚み100μmの円筒袱SPUフィルムを調製した。

【0028】このSPUフィルムにエキシマレーザーに より例えば前径100μmの穴を200μmの開闢で略 均一に穿けた。長蛙方向に一列穴を穿けた後、SPUフ ィルムを円周上に例えば15°ずつ回転させ全周上で2 4列の穴を穿けた。

【0029】この穴穿は、浜松フォトニクス社製モデル L4500のレーザー装置と用いて行った。このレーザ ーは、図3に示したとおりに、エキシマレーザー発生器 12と、TVモニタ14と、コンピユータ16と、マイ クロプロセッシング・ユニット18とを具備し、レーザ 一出力は例えば248nmである。このレーザー装置に よって、円筒状SPUフィルムの載ったマンドリルをX -Y-Z軸に自動的にコンピューターでコントロールす ることにより正確に又効率的に略均一の間隔で微細孔が 穿孔された。直径の大きさは出力と所望のフォトマスク を使うことにより5~100 mmの範囲で作成できる。 長軸方向の穴と穴の距離や四周上の穴と穴の距離もコン ピュータープログラムの変更により容易に行なうことが できる。このようにして作成した円筒状SPUフィルム を、金属製ステント本体を構成する壁表面の外周全体に 被膜して、図4に示したとおりのステント20を作成し た。なお、図4~6は簡略図であり、微細孔の配置は簡 略に示されており、この実施例における微細孔の実際の 配置は、上記のおりに、例えば直径100µmの穴が2 ○ ○ µmの問隔で除均一に、全層上に24列の配置である。 る。このステント20は、拡大断面図である図4の (b) から明らかなとおり、穿孔された微細孔はSPU フィルム19を貫通している。この微細孔を通して内皮 細胞は金属製ステント本体の内側に入り込むと同時に金 属製ステント本体の表面を包み込み、従って異物である 金属部分が血液等の人体組織に直接接触することはなく なる。この金属製ステント本体は前述したとおり治療部 位で拡張した第2の状態に変化されるが図5に示される ように拡張した状態では微細孔の形状は変化するもの の、本円筒状SPUフィルムは十分に伸縮性があるため に破断することはなかった。この円筒状SPUフィルム はそのまま金属製ステント本体を被膜しても血栓を予防 し内皮細胞の異常な繁殖を防止できるが、さらに図6に 示すとおりに、生体吸収性ポリマーでコーティングされ ることが望ましい。例えば光反応性のあるゼラチンをコ ートし、UV光で重合させた後未重合のものを洗い流す ことでコーティングできる。この厚さは5μm程度が好 ましい。この生体吸収性ポリマーには各種治療薬を含有 させることができる。そのような治療薬としては、ヘバ リンのような抗血栓剤が好適である。図6の(b)の拡 大断面図から分かるように この生体吸収性ポリマーの コーティング層21によってSPUフィルム19の微細

【0030】次に、図7を参照して、ボリマーフィルム でカバーされたステントを製造する製造方法を説明す

孔は一時的に封止される。

Z

【0031】この製造方法は、カバーストリップ用マン ドリルのポリマー溶液への含浸(図7(a))、乾燥及 び穿孔(図7(b))、マンドリルを抜き去ることによ る薄膜のカバーストリップの作成(図7(c))、ステ ント本体の支持(図7(d))、カバーストリップ内に 気体を送り該カバーストリップが十分に開いた状態で の、ステントを装着したステント用マンドリルの該カバ ーストリップ内への挿入(図7(e))、気体の送風を 止め、該カバーストリップを収縮させることによるカバ ーストリップのステントの外囲部への密着及びステント 部分の該カバーストリップの切り取り(図7(f))。 ポリマーフィルムのカバーストリップにより被膜された ステントの完成及びステント用マンドリルからステント の取り外し(図7(g))を含む一連の過程を有する。 【0032】図7(a)に示したカバーストリップ用マ ンドリル22ほどの回りに荒職のカバーストリップ24 (図7(b))を作るためにもちられるもので、あらか じめ所望の太さを有し好適にはステンレスでできた円柱 である。この太さは被膜されるステント本体と略同一の 直径かそれよりわずかに小さい直径を有する。カバース トリップ用マンドリル22は、図7(a)に示されるよ うに、先端側の実際にステント被膜に用いられる部分に 連続して先端部より太い直径を有するように設計した方 が、カバーストリップを保持する場合、また気体(例え ばエアー)を注入する場合には好都合である。

【0033】このカバーストリップ用マンドリル22を ポリマー溶液26に含浸し、マンドリルの周囲全体にポ リマーをコートした後マンドリルを引き上げる。

【0034】本販売方法で使用されるポリマーの機関は とくに限定されずに各種エラストマー系ポリマーを用い ることができる。具体的には、ポリウレクンエラストマー、ポリエステルエラストマー、ポリアロビレンエラストマー、ポリアロビレンエラストマー、ポリアロビレンエラストマーがある。中でも、セグメント化ポリウレクンポリマーが適度な解析と頻度を有するので最上好ましい。 【0035】図7(b)に示したとおりに、コートされ

【0035】図7(b)に示したとおりに、コートされ たポリマーは自然乾燥される。ポリマーの種類によって は冷風乾燥させることもできる。

【0036】乾燥が終わった時点で、カバーストリップ 用マンドリルでコートされたポリマーを保持したままレ ーザーで乾労 - の間隔に散揺利を穿孔する、レーザーと しては、炭酸ガスレーザーまたはエキシマレーザーであ ればいずれも使用できるが、射ましくは、エキシマレー ザーが平均出力が大きいので適切である。該レーザーは ブローブ部分をカバーストリップ用マンドリルの周囲に 移動させても、または投数のレーザーから同時にレーザ 一を発振させて鋭和孔を穿孔することもできる。いずれ にしても、該レーザーの動きは子が設定したソントプロ にしても、該レーザーの動きは子が設定したソントプロ グラムで制御され、所望の間隔で所望の大きさの穴を穿 孔することができる。

【0037】図7(c)に示したとおりに、カバースト リップは、支持体28を保持したままカバーストリップ 用マンドリルを抜き去ることで出来上がる。

【0038】次に、図7(d)に示したとおりに、ステ ント本体10を装着した状態のステント用マンドリル3 0を、カバーストリップ24内に挿入する。ステント本 体10を装着した状態のステント用マンドリル30は特 別に用意されるまでもない。というのは、通常ステント 本体10を製造する場合には、ステンレスなどの金属の 円柱をステント用マンドリル30に支持し、その金属円 柱をレーザーエッチングの手法により不要な部分を切り 出すことによって製造されるので、ステント本体製造工 程からそのまま続いて本工程に入ることができる。その ような製造方法については、特公平4-6377号公 報 特開平6-181993号公朝に詳述されている。 【0039】図7(e)に示したとおりに、ステント用 マンドリル30及びステント本体10を該カバーストリ ップ24内に挿入しするには、カバーストリップ24内 に矢印で示したとおりに気体を送りこむことによって、 該カバーストリップ24が十分に開いた状態にすると挿 入しやすい。微細孔を穿孔されたカバーストリップ24 の場合には送風された気体が該微細孔から抜け出るの で、常にカバーストリップが十分に聞いた状態になる し、同時に微細孔も十分に開かれるのでので好ましい。 【0040】カバーストリップ24の直径は好ましくは それにより被膜されるステント本体10の直径よりわず かに小さいように設定されているので、自明なようにカ バーストリップ24内に気体を送りこむことを止めるこ とによって、カバーストリップ24が収縮してステント 本体10の外周部に密着される。この際さらに加熱した 気体を送ることによって、熱融着によってステント本体 10の外周部への密着を確実にしてもよい。 【0041】次に、図7(f)に示したとおりに、ステ

ント部分の該カバーストリップを切り取り不要なポリマ ーフィルムを取り去ると、カバーストリップにより被服 されたステント20ができる。 【0042】その後、図7(g)に示したとおりに、ス テント用マンドリルを抜きとるとポリマーフィルムによ

りカバーされたステント20が製造される。

【0043】これらの一連の工程はコンピューターによって制御することによって、完全に自動化することがよって、完全に自動化することができることは、要素者であれば多島に埋解されるべきである。上記のとおりの製造工程には、更に必要により工程を付加することもできる。例えば、カバーストリップ用マドリマトボリマー溶液に含浸することにより、更に生体吸収性ボリマー溶液に含浸することにより、更に生体吸収性ボリマー濁冷に含浸することにより、更に生体吸収性ボリマー濁冷に含浸した後に繋が極などによって生合を促進し、

コーティングすることもできる。また例えば、上記生体 吸収性ポリマー溶液中に治療薬を配合すると、該ポリマ ーの分解とともに治療薬が抑力に放出される。この生体 吸収性ポリマーの種類、分子盤、コーティングの厚さな どを計算することによって、治療薬が体内に放出される 時期や細胞を設計できることは言うまでもない。

【0044】このような生体吸収性ポリマーとしては、 ゼラチン、ボリ乳酸、ボリグリコール酸、カプロラクト ン、乳酸ーグリコール酸共重合体、ポリギオキサノン、 キチンなどがある。また配合される治療薬としては、ヘ パリン、低分子量へパリン、ヒルジン、アルガトロバ ン、フォルマコリン、バビプロスト、プロスタモリン、 プロスタキリン同族体、デキストラン、ローフェプロー アルグクロロメチルケトン、デイビリダモール、グリコ プロテインの血小板膜レセプタ抗体、組換え型ヒルジ ン、トロンビン抑制剤、脈管ペプチン、脈管テンシン転 機酸素抑制剤 ステロイド 繊維芽細胞成長因子アンタ ゴニスト、フィッシュオイル、オメガ3一脂肪酸、ヒス タミン、アンタゴニスト、HMG-CoAリダクテース 抑制剤、セラミン、セロトニン阻止抗体、チオプロテイ ース抑制剤、トリマゾールビリデイミン、インターフェ ロン、等の薬物が挙げられるが、これらに限定されるべ きではない。 [0045]

【発明の効果】本発明のポリマーフィルムカバーを設け 企会展製ステントは、金属による抗血性作用のような人 体組織に与える悪影響を防ぐことができる。またボリマ ーフィルムカバーに暗サーの間隔で流揺引え設けたの に、内皮細胞が金属製ステント本体の内側に入り込み金 属製ステント本体の内表面を置うので、内皮短胞の増殖 によって血管が狭窄されることもなく、金属製ステント 本体の内表面も生体組織の一部となるので金属製ステント 本体に生体場合性を与えることができる。 略物一の同 隔で微細孔を設けることによって、内皮細胞は金属製ス テント本体の内側に均一に入り込むことができ、金属製 テント本体の内側に均一に入り込むことができ、金属の 果ステント本体を挿入する人体部位や組織によって、こ の相隔と歳細孔の大きさを迷げすることができ、内皮細 製み示シト本体を挿入する人体部位や組織によって、こ の相隔を歳細孔の大きさを迷げすることができ、内皮細 服の活動の起んな部位では間形を残くし燃料に大きく

【0046】本売卵の製造方法に従うと、金属製ステント本体にボリマーフィルムカバーを迅速に、効率よく敏 搬することができる。本売卵の敷示によってホリマーフィルムが「一分懸力か」、酸細孔の穿孔、カバーの披露かか」、酸細孔の穿孔、カバーの被膜 までの一連の作業を機械化し、大量に処理することがで なる。本売卵で開示された製造方法によって、品質の均一なポリマーフィルムカバーを金属製ステント本体に設 けることが可能となった。更に本売卵の製造方法は、温 産の金属製ステント本体の勢返し程に続けて金属で

したポリマーフィルムカバーを選択し用いることができ

8.

ント本体の製造からポリマーフィルムカバーによる被膜 までの連続的な製造を可能とした。

【図面の簡単な説明】

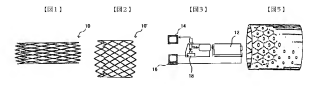
- 【図1】管腔内に送り込むための折り畳まれた状態の金 属製ステント本体の側面図。
- 【図2】拡張された状態の金属製ステント本体の側面 図
- 【図3】微細孔が穿孔する半導体レーザーシステムの簡略図。
- 【図4】(a)は、微細孔が穿孔されたセグメント化ボ リウレタンボリマーフィルムによって被膜された金属製 ステントの斜視図、(b)は穿孔された微細孔の状態を 示す部分拡大図。
- 【図5】 微細孔が穿孔されたセグメント化ポリウレタン ポリマーフィルムによって被膜された拡大された状態の 金属ステントの斜視図。
- 【図6】(a)は、繊細孔が穿孔されたセグメント化ポリウレタンポリマーフィルムの表面を更にゼラチンによって被膜された金属製ステントの斜視図、(b)はゼラ

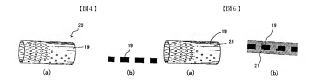
チンによって被膜された微細孔の状態を示す部分拡大

【図7】ボリマーフィルムのカバーストリップにより被 膜されたステントを製造する工程を示す工程図。

【符号の説明】

- 10 ステント本体
- 12 エキシマレーザー発生器
- 14 TVモニタ
- 16 コンピユータ
- 18 マイクロプロセッシング・ユニット
- 19 SPUフィルム
- 20 ステント
- 21 コーティング層
- 22 カバーストリップ用マンドレル
- 24 カバーストリップ
- 26 ポリマー溶液
- 28 支持体
- 30 ステント用マンドレル





[図7]

